DIALOG(R) File 351:Derwent WPI (c) 2002 Thomson Derwent. All rts. reserv.

007511290

WPI Acc No: 1988-145223/*198821*

XRAM Acc No: C88-064952 XRPX Acc No: N88-110735

Toner composition for electrophotography and electrostatic recording - includes binder contg. polymeric substance having sulphonate Gp. linked with aromatic ring

Patent Assignee: FUJI XEROX CO LTD (XERF)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week
JP 63088564 A 19880419 JP 86233271 A 19861002 198821 B

Priority Applications (No Type Date): JP 86233271 A 19861002

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

JP 63088564 A 6

Abstract (Basic): JP 63088564 A

The compsn. comprises colouring agent and binder resin, which contains polymeric substance having sulphonate gp. linked with aromatic ring.

USE/ADVANTAGE - The toner is used for electrophotography, electrostatic recording etc., and can be used two component development process utilising carrier and also one component process utilising no carrier. Toner has good negative charging, developing and transfer properties. An adequate charging level is achieved within short time. Charging quantity is regulated sharply.

In an example, in pts. wt., styrene/n-butylacrylate copolymer (Tg = 65 deg.C, Mn = 30,000, Mw = 70,000) 60, styrene/Na-vinyl-benzenesulphonate copolymer (Na-vinylbenzenesulphonate content = 3 mol%, Mn = 7,000, Mw = 10,000) 30 and carbon black 10 were mixed and ground thoroughly to obtain toner with particle size of d50 = 13 micron. To the toner were added silica fine powder 0.7 wt.% and acrylic resin fine powder obtd. soapless emulsion polymerisation by 0.8 wt.% and mixed together. In combination with carrier, the toner mixt. prepd. was tested for developing property. 30,000 xerographic copies obtd. by continuous operation were all clear.

Title Terms: TONER; COMPOSITION; ELECTROPHOTOGRAPHIC; ELECTROSTATIC; RECORD; BIND; CONTAIN; POLYMERISE; SUBSTANCE; SULPHONATE; GROUP; LINK; AROMATIC; RING

Derwent Class: A89; G08; P84; S06

International Patent Class (Additional): G03G-009/08

File Segment: CPI; EPI; EngPI

Manual Codes (CPI/A-N): A12-L05C2; G06-G05

Manual Codes (EPI/S-X): S06-A04C1

Plasdoc Codes (KS): 0007 0037 0203 0218 0044 0231 0306 0355 0486 0487 0495 3034 0530 2082 2105 2326 2330 2542 2585 2651 2667 2806 2808 Polymer Fragment Codes (PF):

001 014 030 034 04- 040 05- 051 055 056 059 06- 074 075 076 081 09- 230 27& 347 368 386 392 393 479 546 575 583 589 592 593 604 608 609 658 659 679 688 725

		•

⑩ 日本国特許庁(JP)

10 特許出 四公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63-88564

@Int Cl.4

識別記号

庁内整理番号

母公開 昭和63年(1988)4月19日

G 03 G 9/08

3 4 6

7265-2H

審査請求 未請求 発明の数 1 (全6頁)

❷発明の名称 現像剤組成物

> 创特 頤 昭61-233271

> > 健

は砂 頤 昭61(1986)10月2日

69発 明 者 擓 本

神奈川県南足柄市竹松1600番地 富士ゼロックス株式会社 竹松事業所内

母発 明 者 赤木 秀 行 神奈川県南足柄市竹松1600番地 富士ゼロックス株式会社

竹松事業所内

母発 明 者 丸田 将 坴 神奈川県南足柄市竹松1600番地 富士ゼロックス株式会社

竹松事業所内

⑪出 願 人 富士ゼロツクス株式会 東京都港区赤坂3丁目3番5号

社

30代 理 人

弁理士 渡 部

最終頁に続く

明相傳

1. 発明の名称 現像削組成物

2. 特許請求の範囲

着色剤と結構樹脂とを主成分としてなる現像剤 組成物において、芳香環に結合したスルホン酸塩 基を有する高分子物質を含有することを特徴とす る現像剤組成物。

3. 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は、電子写真、静電記録等における電気 的階像や電気信号を可視化する現像剤組成物に関 し、特に、負帯電性、現像性、転写性に優れた現 像剤組成物に関する。

従来の技術

現像剤(トナー)に置荷を付与する方法として

は、摩擦、接触帯電法、イオン照射法、導電性を 利用した静電誘導法、電荷注入法等、各種の方法 が知られているが、最も利用しやすく、また、広 く用いられているのが摩擦、あるいは接触帯電法 である。

この場合に用いる現像剤としてトナーに電荷を 付与するため、トナーと逆極性に帯電するキャリ ア粒子をトナーと混合する二成分現像剤のほか、 帯電プレードや帯電ロール等とトナーの原度帯電 を利用したり、トナー相互の摩擦帯鎖を用いる一 成分現像剤が知られている。

この様な接触帯電、摩擦帯電でトナーを帯電す る場合、トナー側、或いはキャリア、プレード等 の電荷付与材料側に、電子供与性の物質、あるい は電子吸引性の物質を添加し、帯電性制御を行う 必要がある。摩擦帯電現像は複雑であり、その機 構は必ずしも明らかでないが、一般に電子供与性 物質は、正に、電子吸引性物質は負に帯電する。

従来、トナーの帯電制御を行うためには、

(i)トナー中、或いはトナー粒子表面に、染顔

料、界面活性剤、無機粉末等を添加混合する、

という手段がとられていた。

発明が解決しようとする問題点

しかしながら、これらの手段によっては、トナー帯電性の軽時安定性、環境安定性の制御には成功しておらず、満足できるレベルに達していない。 また、カラーに使える無色もしくは炎色の帯電 制御削も充分なものは知られていない。

したがって、本発明の目的は、トナー帯電の立 上りが早い現像剤組成物を提供すること、トナー帯電の 設備を提供すること、トナー帯電の 環境 の制御が可能で電荷分布がシャー環境 の関係を提供すること、トナー帯電の環境 定性及び軽時安定性の優れた現像剤組成物を提供 すること、したがって、現像性、転写性が改善を はて常に良好な画質を保証する現像剤組成物を提 れて常に良好な画質を保証する現像の形成に使用できる ような無色もしくは淡色の帯電制御剤を使用する 現像剤組成物を提供することにある。 問題点を解決するための手段及び作用

本発明の上記目的は、省色剤及び結幹樹脂を主成分としてなる現象剤組成物において、芳香環に結合したスルホン酸塩基を有する高分子物質を使用することにより達成された。

本発明において用いる芳香環に結合したスルホン酸塩基を有する高分子物質としては、ベンゼン環、ナフタリン環などの芳香環に直接結合したスルホン酸基が、カチオン性成分と中和して塩の形をとった基を有するポリマーを意味し、カチオン性成分のカチオンとしては、Na⁺、K⁺、Li⁺、Zn²⁺、Ca²⁺、Mg²⁺、Al³⁺等の一

価又は多価の金属カチォン、アンモニウムイオン、 アルキルアンモニウムイオン、ピリジニウムイオン ン、キノリニウムイオン、イミダゾリウムイオン 等があげられる。

本発明における芳香頃に結合したスルホン酸塩 基におけるカチオン成分は、一種である必要はな く、二種以上のカチオン成分が用いられていても

よい。

共興会体、ランダ合体、ランダ合体、ランダ合体、ランダ合体、ランダ合体、ランダ合体、ランダ合体、アウナ重合体、アウナ重合体、アウルボーンでは、アウルボーンでは、アンボーンでは、アンボーンでは、アンボーンでは、アンボーンでは、アンボーンでは、アンボーンが、アンダーを表し、アンダーを表し、アンボーンが、アンボーンが、アンダーを表し、アングーを表し、アングーを表し、アングーを表し、アングーを表し、アンダーを表し、

本発明における上記高分子物質は、目的に応じて任意の分子量のものが用いられるが、ガラス転移温度 T g ≥ 50 ℃で、数平均分子量M n ≤ 10.000のものが有利に使用される。

また、芳香頃に結合したスルホン酸塩基の滋度

は、トナー結婚関胎全盤に対して、芳香環に結合したスルホン酸塩基を有する単型体単位をベースとしたモル濃度で、約0.01モル%~約10モル%、好ましくは、約0.1モル%~5モル%であるのが好ましい。

本発明における上記高分子物質は、結着樹脂として、それ自体単独で用いてもよく、また他のポリマーと混合して用いてもよい。混合する場合は、溶融混合、溶液混合、共存重合、エマルション混合など、種々の方法が適用できる。

他の結贅倒脂としては、スチレン系、アクリル系、オレフィン系、ポリエステル、エポキシ、ポリカーボネート、ポリアミド、ポリウレタン、シリコーン系、フッ素系、石油樹脂等任意のものが使用できる。

本発明の現像剤組成物において、着色剤その他の成分としては公知のものが使用できる。例えば、着色剤としては、カーボンプラック、シアン、マゼンタ、イエローカラー等の染料及び顕料が使用でき、その他フェライト等の磁性体、導電性調整

削、金属酸化物等の無機物、補強充填削、酸化防止削等を含ませることができる。また公知の帯電制御削を併用してもよい。

本発明の現像削組成物は、外添剤を用いてもよい。外添剤としては、シリカ、カーボン、アルミナ、酸化チタン、酸化亜鉛、樹脂酸粉、酸化スズ、など従来公知のものが用いられる。

本発明の現像剤組成物において、トナーは混練物砕法、スプレイドライ法、直接賃合法等、公知の任意の方法で製造することができる。

トナーの粒径は、コールターカウンター法で測定した平均対度は50が1~20μπの範囲にあるのが好ましく、より好ましくは5μm~15μmの範囲にある。

実施例

実施例2

次に、本発明を実施例によって説明するが、本 発明は、これ等によって限定されるものではない。 実施例 1

スチレン/nーアチルメタクリレ 60重量部 ート共重合体

微粉末と、ソープフリー乳化重合で合成したアクリル樹脂微粉末を約0.8重量%添加混合し、キャリアと組合せて現像剤とし、複写機FXー2300(富士ゼロックス株式会社製)で走行テストを行ったところ、30000枚の連続コピーテストでも、画質変化は見られず、環境に対しても安定で、極めて良好なコピーが得られた。

実施例1のトナーに1. 〇重量%の疎水性シリカ徴粉末を添加混合し、一成分非磁性現像剤を調整した。

この現像剤を、下記構成の一成分現像装置に実装し、複写機FX-2300改造機で走行テストを行ったところ、10000枚の連続コピーテストの間、極めて安定した良好なコピーが得られた。現像機からサンプリングしたトナーの帯電優は、約-15 μ C/gであり、かつ、電荷分布も非常にシャープであった。

一成分現像装置は、(1)架橋フェノール街路、 補強剤、カーボンブラックからなる、電気抵抗率 (Tg-65℃、Hn=30000、Hw=70000) スチレン/ビニルペンゼンスル 30重量部 ホン酸Na共重合体 (ピニルペンゼンスルホン酸Na約3 mol**、

カーボンプラック 10重量部

1g = 75℃ 、Hn = 7000 、Hw = 10000)

上記の成分を混合し、粉砕して、粒径は50=13μmのトナーを調整し、帯電温を測定した。 鉄粉キャリアに対して、低温低浸(10℃、RH20%)及び高温高湿(℃、RH80%)の全環境下で、約~30μc/gと高帯電量を示し、しかも帯電の立上りは極めて早く、またチャージスペクトログラフ法で電荷分布を測定したところ、電荷分布はシャープで、逆極性トナーは全く見られなかった。

メチルメタクリレート系共重合体で被覆したキャリアに対しても同様に帯電量を測定したが、全環境とも、約~35 µ c / g と高帯電量を示し、電荷分布も極めてシャープであった。

このトナーに、約0.7重量%の疎水性シリカ

約10¹¹ Ω・cmの表面層を有する直径200 mmを有する直径20元の表面層を有するにトナールとにトナール上に、公司では、、(2) 現のでは、(2) ののでは、(2) ののでは、(2) ののでは、(4) のので

実施例3

実施例1のトナー構成材料である、スチレン/ ビニルベンゼンスルホン酸Na共重合体のNa⁺ を 1/2 Z n ²⁺に置換したスチレン/ビニルベンゼ ンスルホン酸 Z n 共重合体を調整し、他は、実施 例 1 と同様の処方で粒径d 50 = 1 3 μπのトナー を得た。

したところ、鉄粉系キャリアに対して、全環境で 約-20 A C / S と良好な帯電量を呈した。実施 例1のトナーに比べ、帯電量の絶対値はやや低い が、環境安定性と電荷分布のシャープさは、この トナーの方が更に優れていた。

このトナーに0. 7重量%の疎水性シリカ徴粉 末と〇.5.重量%の脂肪酸金属塩を添加、連合し、 更にキャリアと混合し、複写機FX-2300で 30000枚の連続コピーテストを行ったところ、 実施例2と同様に極めて良好な画像が得られた。

実施例 4

実施例1のトナーのカーボンプラック10重量 部を

シアン類科 (C.I.Pigment Blue 15:3) マゼンタ類料 (C.I. Pigment Red 57:1) イエロー類料 (C.I.Pigment Yellow 12) 各々、5重量部で置換し、粒径 d 50 = 1 3 μ m の

3種のカラートナーを試作した。実施例1と同様

定に得られた。

実施例1のトナー構成材料であるスチレン/ビ ニルベンゼンスルホン酸Na共重合体のNa⁺を 一部NHaTに置換したスチレン/ビニルベンゼ ンスルホン酸のNa塩・アンモニウム塩混合共重 合体を調整し、他は、実施例1と同様の処方で、 **粒径d50=13μπのトナーを得た。**

このトナーの帯電量を実施例1と同様に測定し たところ、鉄粉系キャリアに対して、全環境で約 -25 µ c / g と良好な帯電性を示した。帯電の 立上り速度、電荷分布のシャープさも非常に良好 であった。

このトナーに 〇、 7重費%の疎水性シリカ徴粉 末と〇、5重団%の脂肪酸金属塩を、添加混合し、 更にキャリアと混合、現像剤とし、複写機FXー 2300で30000枚の連続コピーテストを行 ったが、恒めて良好な適質が得られた。

実施例 6

スチレン/ブチルアクリレート 50重量部

このトナーの帯電量を、実施例1と同様に測定 . に鉄粉系キャリアに対して帯電量を測定したとこ ろ、シアン、マゼンタ、イエロー3色トナーすべ て約-50~-60μc/gと傾めてよく崩った 商帯電量を示し、更に、帯衝の立上り、電荷分布 のシャープさ、環境安定性も良好であった。上記 三原色顔料は、通常シアンは正帯電性、マゼンタ 及びイエローは負帯健性の顕料として知られてい るが、このように、餌料の帯電性への悪影響をカ パーし、帯電制御が可能となるのは、実に覧くべ きことである。しかも、本発明のピニルベンゼン スルホン酸Naを含有する共重合体は、無色透明 の樹脂であり、カラートナーの色調、光学特性に 何ら悪影響は与えない。

> 上記、3種のトナーにそれぞれ疎水性シリカ徴 粉末 0. 7重量%脂肪酸金腐塩 0. 8重量%を添 加混合し、更にトナー遺産6%で、フェライトキ ャリアと混合し、3色のカラー現像剤を調整した。 複写機FX-2300で走行テストを行ったとこ ろ、3色トナーとも各10000枚の連続コピー テストで、極めて発色性のよいカラーコピーが安

共重合体

共重合体

(Tg = 65℃ , Hn=170000 , Hw=420000) スチレン/アチルアクリレート/ 35重量部 ビニルベンゼンスルホン酸Zn

(Tg = 60℃ , Hn=7000 , Hw=15000) (ビニルペンゼンスルホン酸2n約2 mol%) 低分子量ポリプロピレンワックス 5重量部 カーボンブラック 10更量部

上記の成分を混合し、約砕して、粒径は50= 12μπのトナーを調整した。実施例1と周様に 帯電量を測定したところ、鉄粉系キャリアおよび メチルメタクリレート系共賃合体被覆キャリアの 両者に対して、共に全環境で約-20μc/gと 安定な帯電性を示した。もちろん、帯電の立上り 速度も早く、電荷分布もシャープで逆旋性トナー は全くみられなかった。

更に、シリコーン系樹脂を被覆したフェライト キャリア(粒径約70μm)、パーフロロアクリ レートとメチルメタクリレートの共型合体を被積

特開昭63-88564 (5)

したフェライトキャリアに対しても、向様に帯電量を測定したが、トナー測度、約5%において、約 -15μ c/g~ -20μ c/gの帯電量を示し、極めて良好、かつ、安定な帯電性が確認された。

このトナーに、更に疎水性シリカ徴粉末〇.7 重量%とアクリル系樹脂微粉末〇.5重量%を添加、混合し、先のシリコーン系樹脂被覆キャリアと組合せ、複写機FX-283〇(富士ゼロックス構製)で走行テストを行った。連続50000枚のコピーテストの間、常に安定、かつ、非常に良好なコピーが得られた。

比較例 1

スチレン/n--ブチルメタクリ 90重量部 レート共重合体

(Tg = 65% Mn = 30000, Hw = 70000)

カーボンプラック 10重量部

上記成分を混練、粉砕、分級し、粒径 d 50 = 1 3 μ m のトナーを調整した。粒径 d = 1 0 0 μ m の鉄粉キャリア 1 0 0 重量都に上記トナー 3 重

静部を添加混合し、帯電量を制定したところ、約 ー7μ C / g の比帯電量が得られた。帯電機の環境依存を確認したところ、高部度下で帯電量の低 下が目立った。また、チャージスペクトログラフ 法で電荷分布を測定したところ、電荷分布が広く、 逆極性トナーが多かった。また、帯電量の立上り は、全環境とも遅かった。

比较例2

スチレン/n-アチルメタクリ 88重量部 レート共重合体

(Tg = 65%, Hn = 30000, Hw = 70000)

ドデシルベンゼンスルホン酸Na 2重量部 カーボンブラック 10重量部

上記成分を混合、粉砕し、粒径 d 50 = 13 μm のトナーを得た。比較例 1 と同様に帯電量測定したところ、通常環境で約 = 7 μ C / 9 と、比較例 1 とほぼ同等の帯電性を示した。しかし、高湿下での帯電性は比較例 1 よりさらに大きく、電荷分布を測定したところ、ほとんど逆極性トナーであった。帯電の立上りは、見掛上、比較例 1 とほぼ

周程度であった。

発明の効果

本発明の現像剤組成物は、結婚樹脂成分を高いて、、特別の現像剤組成物は、結婚基を有する高いにおいて、数塩を有する高いでは、食物を含有している。即ち、食物の現象剤を発明の現象剤を発明のでは、大力のの立とのができない。では、大力のでは、大力を表している。

本発明の現像剤組成物は、キャリアを用いる二成分現像法及び、キャリアを用いない一成分現像 法のいずれにも適用できる。

> 特許出類人 富士ゼロックス株式会社 代理人 弁理士 数部 脚

特開唱63-88564 (6)

第13	王のだ	売き						
砂発	明	者	曽	ПI	秀	彦	神奈川県南足柄市竹松1600番地 竹松事業所内	富士ゼロツクス株式会社
砂発	明	者	斉	菸		進	神奈川県南足柄市竹松1600番地 竹松李業所内	富士ゼロックス株式会社